11) Numéro de publication:

0 022 118

Α1

(12

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 80870033.0

22 Date de dépôt: 10.06.80

(9) Int. Cl.³: **C 07 C 143/822** C 07 D 295/12, C 07 D 213/74 A 61 K 31/18, A 61 K 31/395

//C07D303/36

3 Priorité: 14.06.79 FR 7915232

Date de publication de la demande: 07.01.81 Bulletin 81 1

Etats Contractants Désignés:
AT BE CH DE FR GB IT LI LUINELISE

71) Demandeur: Omnium Financier Aquitaine pour l'Hygiene et la Sante (SANOFI)
Tour Aquitaine
F-92400 Courbevoie(FR)

(22) Inventeur: Descamps, Marcel Rue du Bois du Bosquet 30 B-1331 Rosieres(BE)

(72) Inventeur: Goldenberg, Charles Avenue Vanderaey 155 B-1180 Bruxelles(BE)

(2) Mandataire: Delaunois, Jacques et al, c/o S.A. LABAZ N.V. Avenue de Béjar 1 B-1120 Bruxelles(BE)

- Nouveaux dérivés de sulfonyl-aniline, leur procédé de préparation et leur application en thérapeutique.
- 57) L'invention se rapporte à des composés de formule :

dans laquelle R_1 et R_2 représentent un atome d'hydrogène ou de chlore, un groupement allyloxy, acètamido ou carboxamido, R_3 représente un radical alixyl, anyle, alkylaryle ou alkoxyaryle, R_4 représente un atoma d'hydrogène et R_5 un radical alkyle, un groupement anyloxy- au anylalkyle, ou R_4 et R_5 représentent ensemble un groupement hétérocyclique.

Les composés de l'invention sont essentiellement utiles dans le traitement de l'angine de poitrine.

Nouveaux dérivés de sulfonyl-aniline, leur procédé de préparation et leur application en thérapeutique.

La présente invention se rapporte, d'une manière générale, à de nouveaux dérivés substitués d'aniline, à leur procédé de préparation, à ces mêmes dérivés en tant que médicaments et aux compositions pharmaceutiques les contenant.

L'invention se rapporte plus particulièrement aux composés de formule générale :

10

dans laquelle R₁ et R₂, qui sont identiques ou différents, représentent un groupement allyloxy, acétamido ou carboxamido, ou un atome d'hydrogène ou de chlore, R₃ est un groupement méthyle, phényle, méthylphényle ou méthoxyphényle, R₄ représente un atome d'hydrogène et R₅ un groupement isopropyle, terbutyle, phénoxy-2 éthyle, phényl-3 propyle, ou R₄ et R₅ forment avec l'atome d'azote un hétérocycle tel que pyrrolidine, morpholine ou une pipérazine substituée de formule :

dans laquelle R₆ représente un groupement alkyle linéaire contenant de 1 à 3 atomes de carbone, un radical hydroxy-2 éthyle, phényle, phényle substitué par un atome d'halogène ou par un groupement méthoxy, le groupement benzyle ou pyridyle-2.

25 L'invention se rapporte également aux sels d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptables des composés de formule I. Les composés de formule I peuvent, d'une manière générale, être préparés par aminolyse, à l'aide d'une amine de formule générale :

dans laquelle R₄ et R₅ ont les mêmes significations que ci-dessus, d'un composé de formule générale :

dans laquelle R_1 , R_2 et R_3 ont les mêmes significations que ci-dessus. L'opération d'aminolyse s'effectue dans un solvant alcoolique tel que, par exemple l'éthanol.

15 Les amines de formule générale III sont des produits commerciaux largement disponibles.

Les époxydes de formule IV sont préparées par condensation alcaline d'une sulfonamide de formule :

20

5

dans laquelle R₁, R₂ et R₃ ont les mêmes significations que ci-dessus, avec une épihalohydrine telle que, par exemple, l'épichlorhydrine. Les sulfamides de formule V sont préparées par condensation d'une aniline substituée de formule :

dans laquelle R_1 et R_2 ont les mêmes significations que ci-dessus, avec un chlorure de sulfonyle de formule :

C1-SO₂R₃ VII

dans laquelle R₃ a les mêmes significations que ci-dessus.

Les anilines de formule VI sont soit des produits commerciaux, soit ont été décrites par G.D. TIFFANY dans J. Am. Chem. Soc., 1948, 70,

5 592 et par J. DEGUTIS et D. SUKELIENE dans Zh. Obshch. Khim. 1961, 31, 3326.

Les chlorures de sulfonyle de formule VII sont des produits commerciaux. On a découvert que les composés de l'invention possèdent des propriétés pharmacologiques utiles, susceptibles de les rendre très intéressants pour le traitement des troubles pathologiques du coeur. Plus particulièrement, on a découvert qu'ils possédaient des propriétés susceptibles de les rendre très utiles pour le traitement de l'angine de poitrine.

Un autre objet de l'invention est donc une méthode de traitement des troubles pathologiques du coeur et en particulier de l'angine de poi-

15 trine, consistant à administrer aux patients qui en ressentent le besoin au moins un composé de formule I ou un de ses sels d'addition non toxiques.

C'est un fait bien connu que les troubles pathologiques du coeur sont très difficiles à maitriser.

20 Ceci est particulièrement vrai pour l'angine de poitrine, essentiellement parce qu'il y a de nombreux facteurs qui peuvent déclencher une crise d'angor.

25

Ce grand nombre de facteurs justifie la conception actuelle de la thérapeutique de l'angor, selon laquelle la valeur d'un principe actif sera directement fonction de la polyvalence de son spectre pharmacologique.

On a découvert que les composés selon l'invention provoquent une bradycardie et diminuent la pression artérielle, composantes favorables à un meilleur rendement énergétique du myocarde. On a également découvert que les composés de l'invention présentent des propriétés anti-

adrénergiques très intéressantes, non seulement au niveau du système α mais également du système β. Ces dernières propriétés soustraient le coeur à l'action hypermétabolisante des catécholamines et par là concourent aussi à améliorer le rendement cardiaque.

L'étude pharmacologique a été réalisée sur chien anesthésié au pentobarbital sodique (30 mg/kg I.V.) et ayant reçu une dose intraveineuse



de 1 mg/kg de sulfate d'atropine.

La substance à étudier est injectée en deux minutes par voie intraveineuse et l'on a en premier lieu suivi l'évolution dans le temps

5 de la fréquence cardiaque et de la pression artérielle et puis l'on a recherché d'éventuelles propriétés antiadrénergiques.

Les composés ci-dessous ont été testés, le plus souvent sous forme de sels d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptables.

	Composés	N° code
10	Allyloxy-2 N-[tert.butylamino-3 hydroxy-2 propyl]	
	N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)zniline	14
	Allyloxy-2 N-[((fluoro-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3	
	hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl aniline	23
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipé-	
15	razingl-1)-5 propyl] N-méthylsulfonyl amiline	50
	A327loxy-2 Ni(benzyl-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2	
	propyll N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	40
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2((pyridyl-2)-1 pipérazinyl-	
	1)-5 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)aniline	53
20	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2((fluoro-2 phényl)-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)	
	eniline	57
	Dichloro-3,4 N-[((chloro-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)	
	-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl aniline	75
25	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2((méthoxy-2 phényl)-4 pipé-	
	razinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline	77
	Dichloro-3,4 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl-	
	1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzène-	
	sulfonyl)aniline	84
3 0	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl-	
	1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline	88
	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2((méthoxy-2 phényl)-4	
	<pre>pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthyl- sulfonyl aniline</pre>	90
	OMTION'S BUTTING	E.

	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	91
5	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesul-fonyl)aniline	94
	Acétylamino-4 N-[((chloro-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesul-fonyl)aniline	95
10	N-[((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy- 2 propyl] N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacétamide	99
	N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)- 5 propyl] N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacétamide	102
15	N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazino-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)amino-4	
	phénylacétamide	105

On a observé :

25

1) Evolution de la fréquence cardiaoue

A la dose de 10 mg/kg, les composés Nos. 14, 40, 57, 77, 84, 91, 94 20 et 102 provoquent une diminution sensible et durable de la fréquence cardiaque.

2) Evolution de la pression artérielle

A la même dose de 10 mg/kg, les composés Nos. 23, 30, 40, 53, 75, 77, 88, 90, 91, 94, 95, 102 et 105 provoquent une diminution nette et constante de la pression artérielle.

3) Propriétés anti-adrénergioues

On a tout d'abord déterminé l'effet inhibiteur sur le système a des composés de l'invention, et ce en déterminant la réduction par lesdits composés de l'hypertension artérielle induite par l'épinéphrine.

On administre à un chien anesthésié au pentobarbital sodique et ayant reçu une dose intraveineuse de 1 mg/kg de sulfate d'atropine, une dose d'épinéphrine suffisante pour provoquer une hypertension stable chez l'animal. On répète plusieurs fois l'opération, on note la tension



artérielle atteinte et, lorsque celle-ci est revenue à la normale, on administre à l'animal une dose intraveineuse de 10 mg/kg du composé à étudier puis la même dose que ci-dessus d'épinéphrine et l'on observe l'évolution de la pression artérielle au cours du temps.

Les composés Nos. 14, 23, 30, 40, 53, 57, 75, 77, 84, 88, 90, 91, 94, 99, 102 et 105 inhibent au moins partiellement l'hypertension artérielle induite par l'épinéphrine.

L'inhibition peut être totale et de longue durée dès la dose de 2 mg/
10 kg, par exemple, avec les composés Nos. 30 et 102.

On a également déterminé l'effet antiadrénergique des composés de l'invention au niveau du système β , en déterminant la réduction par lesdits composés de la tachycardie induite par l'isoprénaline, en suivant le même mode opératoire que ci-dessus.

- Les composés Nos. 14, 30, 40 et 88 imhibent très nettement la tachycardie induite par l'isoprénaline, montrant ainsi un effet antiadrénergique 8 important. Il est connu que le maximum de l'efficacité thérapeutique d'un médicament dans l'angor est atteint lorsque son effet
 antiadrénergique α est couplé avec un effet antiadrénergique β et éga-
- 20 lement avec un certain effet dépresseur sur la pression artérielle et sur la fréquence cardiaque.

C'est ce qui a été observé pour les composés ci-dessus qui sont les composés préférés de la présente invention.

On a enfin réalisé l'étude de la toxicité aiguë sur le rat, par voie intraveineuse, du composé 40.

On a trouvé une DL₅₀, c'est-à-dire une dose tuant la moitié des animaux traités, égale à 12 mg/kg.

Pour l'usage thérapeutique dans le traitement de l'angor, les composés selon l'invention seront administrés, à raison de 100 à 200 mg/jour,

sous la forme d'un médicament ou d'une composition pharmaceutique contenant comme principe actif un composé de formule I, ou un sel d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptable, associé à un excipient approprié.

Pour l'usage clinique, les composés selon l'invention seront administrés sous la forme de compositions pharmaceutiques convenant au mode d'administration désiré. Ainsi, l'unité d'administration peut prendre la forme, par exemple, d'un comprimé, d'une dragée, d'une capsule, d'une gélule pour l'administration orale, d'une solution pour l'injec-

- tion ou d'un suppositoire pour l'administration rectale. Quelle que soit la forme de la composition pharmaceutique, celle-ci comprendra au moins un composé de formule I, ou un de ses sels d'addition d'acide non toxiques en association avec un excipient approprié, ce dernier pouvant être constitué, par exemple, d'au moins un ingré-
- dient sélectionné parmi les substances suivantes : 10 lactose, amidon, talc, stéarate de magnésium, polyvinylpyrrolidone, acide alginique, silice colloïdale ou un agent édulcorant.
 - L'Exemple ci-dessous illustre, de manière non limitative, le procédé de préparation des composés selon l'invention :
- Préparation de l'Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 isopropylamino-3 propyl] 15 N-méthylsulfonyl aniline

a) Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl aniline

Dans un ballon de deux litres à trois cols, muni d'une agitation mécanique, d'une ampoule à brome et d'une mise à l'air, on dissout

- 149,2 g (1 mole) d'allyloxy-2 aniline dans un mélange de 500 ml de 20 benzène et de 190 ml de pyridine.
 - On ajoute goutte à goutte à température ambiante une solution de 114,5 g (1 mole) de chlorure de méthane sulfonyle dans 195 ml de diméthylformamide et de 70 ml de benzène.
- On agite ensuite à température ambiante pendant 24 heures. On verse 25 le mélange réactionnel dans l'eau et après une agitation d'une heure, on filtre l'insoluble.
 - On décante la phase organique et on élimine l'excès de pyridine par un lavage à l'acide chlorhydrique à 20%.
- 30 La phase organique est ensuite lavée deux fois à l'eau puis séchée sur du sulfate de calcium anhydre.
 - On évapore le solvant sous pression réduite et on recristallise le résidu solide dans l'isopropanol.
 - On obtient ainsi 178 g d'allyloxy-2 N-méthylsulfonyl aniline fondant
- à 90°C. Rendement : 78,3%.



De la même manière, mais en partant des produits de départ appropriés, on a également préparé :

	on a egatement project	Deink do funion Of
	Composés	Point de fusion °C
5	Allyloxy-2 N-(methyl-4 bensenesulfonyl)aniline	102
)	ALL'S LOXY SE TO THE SECOND SE	(isopropanol)
		98
	Allyloxy-2 N-(methoxy-4 benzenesulfonyl)aniline	(isopropanol)
	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl aniline	156
10	Dichiolo-Lio ii d	(éther)
••	aniline	158
	Dichloro-2,6 N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	(isopropanol)
	Dichloro-3,4 N-methylsulfonyl eniline	174
		(éthanol)
	Dichloro-3,4 %-(méthyl-4 benzènesulfonyl)anilin	e 150
15	Dichloro-3,4 %-(methyl benzenosullo-)	(isopropenol)
	20	
	Dichloro-3,4 N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)anili	ne 90 (iscpropanol)
		(130)2 03011011
	Acétylamino-4 N-méthylsulfonyl aniline	208
20	prety-amilio 1. alough	(méthanol)
		ine 184 ·
	Acétylamino 4 N- , méthyl - 4 benzènesulfonyl) anili	(éther de pétrole 40/80)
	N-(méthylsulfonyl)amino-4 phénylacétamide	206 (méthanol)
		(life thanor)
	(N-méthyl-4 benzènesulfonyl)amino-4 phénylacétamide 162	
25	(N-methy1-4 benzemesur100)2, 1100	(isopropanol)
	and we defined an	lfanyl aniline
	b) Allyloxy-2 N[(époxy-2,3) propyl] N-méthylsu	TIONAT CONTRACT
	Dans un ballon de 500 ml à trois cols, muni d'	une agitation mécanique,
	d'une ampoule à brome et d'une mise à l'air su	rmontée d'un tube con-
	d'une amponte a prome et u une miss à l'alle	e enspension de 5.1 g
3	tenant du chlorure de calcium, on introduit un	to Guapematon do 27. D

d'hydrure de sodium dans 120 ml de diméthylformamide. On y ajoute goutte à goutte une solution de 55 g (0,24 mole) d'allyloxy-2 Nméthylsulfonyl aniline, en refroidissant le milieu réactionnel de façon à ne pas dépasser la température ambiante. On ajoute ensuite en une fois 40 ml d'épichlorhydrine et on maintient l'agitation pendant trois jours à température ambiante. On verse le mélange réactionnel

35



BAD CRICINAL

dans l'eau et on l'extrait trois fois avec de l'éther. On lave la phase organique à l'eau et on la sèche sur du sulfate de calcium anhydre.

On évapore ensuite l'éther et on recristallise le résidu solide dans le méthanol.

On obtient ainsi 36,5 g d'allyloxy-2 N-[(époxy-2,3) propyl] N-méthyl-sulfonyl aniline fondant à 78°C.

Rendement: 66,4%.

10 De la même manière, mais en partant des produits de départ appropriés, on a également préparé :

	Composés Allyloxy-2 N-[(époxy-2,3)propyl] N-(méthyl benzènesulfonyl)aniline	Point de fusion °C -4 non analysé
15	Allyloxy-2 N-[(époxy-2,3) propyl] N-(méthox benzènesulfonyl)amiline	y-4 non enalysé
	Dichloro-2,6 N-[(époxy-2,3)propyl] N-benzènesulfonyl eniline	126-127 (isopropanol)
20	Dichloro-2,6 N-[(époxy-2,3)propyl] N- (méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	126 · (isopropanol)
	Dichloro-3,4 N-[(époxy-2,3)propyl] N-méthylsulfonyl amiline	75 (isopropanol/chloroforme)
	Dichloro-3,4 N-[(époxy-2,3)propyl] N- (méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	200 (isopropenol/chloroforme)
25	Dichloro-3,4 N-[(époxy-2,3) propyl] N- (méthoxy-4 benzènesulfonyl)aniline	110 (isopropanol)
	Acétylamino-4 N-[(époxy-2,3) propyl] N-méthylsulfonyl aniline	136-140 (isopropanol)
30	Acétylamino-4 N-[(époxy-2,3) propyl] N- (méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	114-115 (isopropenol)
	N-[(époxy-2,3)propyl] N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacétamide	154-159 (méthanol)
	N-[(époxy-2,3)propy1] N-(méthy1-4 benzène-	137-140

sulfonyl)amino-4 phénylacétamide

(isopropanol)

- c) Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 isopropylamino-3 propyl] N-methylsulfonyl aniline chlorhydrate.
- Dans un ballon d'un litre, on dissout 56,7 g (0,2 mole) d'allyloxy-2 N-[(époxy-2,3)propyl] N-méthylsulfonyl aniline et 50 ml d'isopropylamine dans 300 ml d'éthanol absolu. On chauffe le mélange réactionnel au reflux pendant 24 heures puis on élimine l'excès d'isopropylamine et le solvant par évaporation sous vide.
- On dissout le résidu dans l'éther et l'on ajoute une solution saturée 10 d'acide chlorhydrique dans l'éther. Le chlorhydrate précipité, est filtré et recristallisé dans l'isopropanol. On obtient ainsi 58,5 g de chlorhydrate d'allyloxy-2 N-[hydroxy-2

isopropylamino-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline fondant à 139-141°C.

Rendement: 77,4%. 15

> De la même manière, mais en utilisant les produits de départ appropriés, on a également préparé :

Point de fusion °C Composés 183 Allyloxy-2 N-[tert.butylamino-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonylaniline.Chlorhydrate (isopropanol) 20 118-120 Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[phénoxy-2 éthyl) amino-3 hydroxy-2 propyl]aniline.p.toluène sulfonate (isopropanol) 119-121 Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[hydroxy-2 pyrroli-(acétate d'éthyle/méthanol) dino-3 propyl]aniline. Oxalate acide

Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[hydroxy-2 25 (phényl-3 propyl)amino-3 propyl]aniline. Oxalate acide

154-156 (acétate d'éthyle/méthanol)

146-151

Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[hydroxy-2 morphclino-3 propyl]aniline.Oxalate acide (isopropanol)

Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]aniline. 223-229 (isopropanol) Dichlorhydrate

Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[(éthyl-4



	pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl]aniline.	211-213
	Dichlorhydrate	(acétone)
	Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[hydroxy-2	
5	(propyl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]aniline.	186-189
	Dichlorhydrate	(acétone)
	Allyloxy-2 N-méthylsulfonyl N-[hydroxy-2	
	(phényl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]aniline.	127-131
	Dichlorhydrate	(acétone)
10	Allyloxy-2 N-[((fluoro-4 phényl)-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl	174-180
	aniline. Oxalate acide	(acétone)
	Allyloxy-2 N-[((hydroxy-2 éthyl)-4 pipérazino-	148-151
	1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl aniline	(isopropanol)
15	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((pyridyl-2)-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline.	175-181
	Oxalate neutre	(méthanol)
	Allyloxy-2 N-[((chloro-3 phényl)-4 pipérazinyl-	
•	1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl aniline.	150-155
20	Oxalate acide	(acétone)
	Allyloxy-2 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl-	
	1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl aniline.	163-166
	Oxalate acide	(acétone)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-4	•
25	pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline.	116-118
	Oxalate acide	(acétone)
	Allyloxy-2 N-[(benzyl-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-	175-177,5
	2 propyl] N-méthylsulfonyl aniline. Difumarate	(isopropanol
	Allyloxy-2. N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4	
3 0	pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl	170-173
	aniline. Chlorhydrate	(isopropanol
	Allyloxy-2 N-[(fluoro-2 phóny)) / pinóny-inul	450 465



	1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl aníline	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 isopropylamino-3	
	propyl] N-(méthyl-4 benzène sulfonyl) aniline.	165-166
5	Chlorhydrate	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[tert.butylamino-3 hydroxy-2	·
	propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline.	126
	Chlorhydrate (a	cétate d'éthyle)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 pyrrolidino-3 propyl]	144-146,5
10	N-(méthyl-L benzènesulfonyl)aniline.Chlorhydrate	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 morpholino-3 propyl]	
	N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline.	81–8 !:
	Chlorhydrate	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 (phénoxy-2 éthylamino)-	
15	3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline.	143-145
	Chlorhydrate	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 (phényl-3 propylamino)-	
	3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline.	167-168
	Oxalate neutre	(éthanol)
20	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipérazinyl-	
	1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)	176-185
	aniline. Dichlorhydrate	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[(éthyl-4 pipérazinyl-1)-3	
	hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)	159-164
25	aniline. Dichlorhydrate	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((propyl-4 pipérazinyl-	144-148
	1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((hydroxy-2 éthyl)-4	
	pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène-	157-159
3 0	sulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	(isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl-	
	1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesul-	176-177
	fonyl)aniline. Oxalate neutre	(méthanol)



	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((pyridyl-2)-4	
	pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène-	203-204,5
	sulfonyl)aniline. Oxalate neutre	(méthanol)
5	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl- 1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl) aniline. Chlorhydrate	193-203 (méthanol)
10	Allyloxy-2 N-[((chloro-3 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzène-sulfonyl)aniline. Oxalate neutre	177-179 (acétone)
	Allyloxy-2 N-[(benzyl-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl) aniline. Dichlorhydrate	142-146 (acétone)
15	Allyloxy-2 N-[((fluoro-4 phényl)-4 pipérazinyl- 1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzène- sulfonyl)aniline. Chlorhydrate	191-194 (isopropenol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène-sulfonyl)aniline. Chlorhydrate	211-214 (méthanol)
20	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène-sulfonyl)aniline. Oxalate neutre	161-165 (isopropancl)
25	Allyloxy-2 N-[((fluoro-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzène-sulfonyl)aniline. Chlorhydrate	160-165 (isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 isopropylamino-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)aniline. Chlorhydrate	137-140 (isopropanol)
3 0	Allyloxy-2 N-[tert.butylamino-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) aniline. Chlorhydrate	129-130 (isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 (phénoxy-2 éthylamino-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)aniline.	162-164



	Chlorhydrate	(acétate d'éthyle)
5	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 (phényl-3 propylamino)- 5 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) aniline. Oxalate neutre	157-158 (acétate d'éthyle)
	Allylexy-2 N-[hydroxy-2 pyrrolidino-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) eniline. Chlorhydrate	161-162,5 (acétate d'éthyle)
40	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 morpholino-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) aniline. Chlorhydrate	124-127 (isopropanol)
	#Hlyloxy-2 N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzène- sulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	191-193 (isopropanol)
Ţ,	Allylony-2 [(éthyl-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzène- sulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	147-150 (isopropanol)
20	Allyloxy-2 [hydroxy-2 (n-propyl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzène- sulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	181-184 (acétone)
	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((hydroxy-2 éthyl)- 4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	195-197 (méthanol)
25	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzène- zulfonyl)aniline. Chlorhydrate	220-222 (isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[(benzyl-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) aniline. Dichlorhydrate	144-147 (acétone)
3C	Allyloxy-2 N-[((chloro-3 phényl)-4 pipérazi- nyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzène sulfonyl)aniline. Oxalate neutre	- 171-175 (acétone)



	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 ben-zènesulfonyl)aniline. Oxalate neutre	161-164 (isopropanol)
5	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((pyridyl-2)-4 pipéra-zinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) aniline. Oxalate neutre	183–185 (acétone)
10	Allyloxy-2 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl- 1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzène- sulfonyl)aniline. Oxalate acide	123-124 (acétone)
	Allyloxy-2 N-[((fluoro-4 phényl)-4 pipérazinyl- 1)-5 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzène- sulfonyl)aniline. Oxalate neutre	160-161,5 (méthanol)
15	Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzène-sulfonyl)aniline	185-188,5 (isopropanol)
	Allyloxy-2 N-[nydroxy-2 ((fluoro-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzène-sulfonyl)aniline	175-179 (isopropanol)
20	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]aniline. Dichlorhydrate	239-243 (acétone)
	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]aniline.	131-134 (isopropanol)
25	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[hydroxy-2 ((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] aniline. Oxalate acide	137-143 (acétone)
30	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[(benzyl-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl]aniline. Dichlorhydrate	220-228 (acétone)
	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] aniline. Oxalate acide	131-136 (acétone)

	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[((chloro-	
	3 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2	188–189
	propyl]aniline. Oxalate acide	(méthanol)
5	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[hydroxy-	
	2 (fluoro-4 phényl-4 pipérazinyl-1)-3	174-176
	propyl]aniline. Oxalate acide	(isopropanol)
	Dichloro-2,6 N-benzènesulfonyl N-[hydroxy-2	
	((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3	196–197
10	propyl]aniline. Oxalate acide	(isopropanol)
	Dichloro-2,6 N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)	230-234
	aniline. Dichlorhydrate	(acétone)
	Dichloro-2,6 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-	
15	4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène-	164-169
	sulfonyl)aniline. Oxalate neutre	(acétone)
	Dickloro-2,6 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl-	
	1)-3 propyll N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)	230-23 4
	aniline. Oxalate acide	(acétone)
20	Dichloro-2,6 N-[(benzyl-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4	185–187
	benzènesulfonyl)amiline. Dichlorhydrate	(acétone)
	Dichloro-2,6 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4	152-155
25	benzenesulfonyl)aniline. Oxalate acide	(acétone)
	Dichloro-2,6 N-[((chloro-3 phényl)-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4	178–179,5
	benzènesulfonyl)aniline. Oxalate acide	(acétone)
	Dichloro-2,6 N-[((fluoro-4 phényl)-4 pipéra-	
30	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4	167-169
	benzènesulfonyl)aniline. Oxalate acide	(acétone)
	Dichloro-2,6 N[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl-	
	4) pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthyl-4	192-195



	benzènesulfonyl)aniline. Oxalate acide	(acétone)
5	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline. Dichlorhydrate	224 (éthanol)
	Dichloro-3,4 N-[((chloro-2 phényl)-4 pipéra- zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl eniline. Chlorhydrate	115-117 (éthanol)
10	Dichloro-3,4 N-[((chloro-2 phényl)-4 pipérazinyl- 1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl aniline. Dichlorhydrate Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-	186 (éthanol)
	4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline. Dichlorhydrate	209-210 (isopropanol)
15	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 (méthoxy-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline. Dichlorhydrate	195 (éthanol)
	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline	107-108 (éthanol)
20	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène- sulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	250 (isopropanol)
25	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl) aniline	163-164 (isopropanol)
	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipéra- zinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) aniline. Dichlorhydrate	237-238 (isopropanol)
3 0	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl) eniline	152-153 (éthanol)
	Dichloro-3,4 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipéra- zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4	164-165

	benzènesulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	(isopropanol)
	Dichloro-3,4 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-	
5	(méthoxy-4 benzènesulfonyl)aniline.	181-182
7	Dichlorhydrate	(éthanol)
	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 (méthyl-4	
	pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl	205–208
	aniline. Dichlorhydrate	(méthanol)
10	Acétylamino-4 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipé-	
	razinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthyl-	167-168
	sulfonyl aniline	(éthanol)
	Acétylamino-! N-[hydroxy-2 (phényl-!; pipéra-	177-179
	zinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline	(méthanol)
15	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4	
.,	phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-	195–197
	méthylsulfonyl aniline	(éthanol)
	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2	
	phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-	130-133
20	méthylsulfonyl aniline	(éthanol)
	Acétylamino-4 N-[((chloro-2 phényl)-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-méthyl-	142-144
	sulfonyl aniline	(isopropanol)
	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 (phényl-4	
25	pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4	175–177
	benzènesulfonyl aniline	(éthanol)
	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-	
	4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène-	158–162
	sulfonyl)aniline. Dichlorhydrate	(méthanol)
30	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-	
	4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzène-	137-142
	sulfonyl)aniline. Chlorhydrate	(éthanol)

	Acétylamino-4 N-[((chloro-2 phényl)-4 pipérazi-	•
	nyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzène-	170-172
	sulfonyl)aniline. Chlorhydrate	(éthanol)
5	Acétylamino-4 N-[((chloro-4 phényl)-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline	177-178 (éthanol)
	N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]	129-135
	N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacétamide (iso	propanol/éther
10	N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl)-1)-3 propyl]	155-157
	N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacétamide	(éthanol)
	N-[((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-	172-173
	2 propyll N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacétamide	(éthanol)
	W-[((chloro-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3	
15	hydroxy-2 propyl] N-méthylsulfonyl amino-4	177-178
	phénylacétamide	(éthanol)
	N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-4 pipérazinyl-	
	1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacé-	171-172
	temide	(éthanol)
20	N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazinyl-	
	1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl amino-4 phénylacé-	195-197
	tamide	(éthanol)
	N-[hydroxy-2 (méthyl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]	
	N-(méthyl-4 benzènesulfonyl) amino-4 phénylacé-	217-219
25	tamide. Dichlorhydrate	(éthanol)
	N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl]	
	N-(méthyl-4 benzènesulfonyl) amino-4	158-161
	phénylacétamide	(éthanol)
	N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazino-1)-	
3 0	3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl) amino-4	. 145–147
	`phénylacétamide	(éthanol)
	N-[((chloro-4 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-	
	2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl) amino-4	177-179

	phénylacétamide	(éthanol)
	N-[((chloro-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3	
	hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)	160-161
5	amino-4 phénylacétamide	(éthanol)
	N-[hydroxy-2 ((méthoxy-4 phényl)-4 pipérazino-	
	1)-3 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl	157-158
	amino-4 phénylacétamide	(éthanol)
	On a enfin préparé, selon des techniques pharmaceutiques	ues bien connues,
10	des compositions telles que :	
	1) Gélule	
	Ingrédients	mg
	Chlorhydrate d'allyloxy-2 N-[tert-butylamino-3	
	hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 benzènesulfonyl)	
15	aniline	100
	Amidons	99,5
	Silice colloidale	0,5
	-	200,0
	2) Solution injectable	
20	Ingrédients	mg
	Dichlorhydrate d'allyloxy-2 N-[(benzyl-4 pipéra-	
	zinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4	
	benzènesulfonyl) aniline	150
	Polysorbate 80	150
25	Alcool benzylique	75
	Eau	q.s. 3 ml
	3) <u>Suppositoire</u>	
	Ingrédients	mg
	Chlorhydrate d'allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2	
30	phényl)-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl	
	aniline	100
	Mélange de mono- et diglycérides d'acides saturés	•
	(C ₁₂ à C ₁₈)	1400
35		1500

	4) Comprimés	0	
	Ingrédients		mg
	Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl-		
5	1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline		200
	Lactose		64
	Polyvinylpyrrolidone		6
	Carboxylate d'amidon sodique		24
	Stéarate de magnésium		4
10	Talc		2
			300

Revendications de brevet

10

15

20

1. Nouveau composé de formule générale :

dans laquelle R_1 et R_2 , qui sont identiques ou différents, représentent un groupement allyloxy, acétamido ou carboxamido, ou un atome d'hydrogène ou de chlore, R_3 représente un groupement méthyle, phényle, méthylphényle ou méthoxyphényle, R_4 représente un atome d'hydrogène et R_5 un groupement isopropyle, terbutyle, phénoxy-2 éthyle, phényl-3 propyle, ou R_4 et R_5 forment avec l'atome d'azote un hétérocycle tel que pyrrolidine, morpholine ou une pipérazine substituée de formule générale :

dans laquelle R₆ représente un groupement alkyle linéaire contenant de 1 à 3 atomés de carbone, un radical hydroxy-2 éthyle, phényle, phényle substitué par un atome d'halogène ou par un groupement méthoxy, le groupement benzyle ou pyridyle-2, ou un de ses sels d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptables.

- 2. Allyloxy-2 N-[tert.butylamino-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthoxy-4 ben-zènesulfonyl)aniline.
- 3. Allyloxy-2 N-[hydroxy-2 ((méthoxy-2 phényl)-4 pipérazinyl-1)-3
 propyl] N-méthylsulfonyl aniline.
 - 4. Allyloxy-2 N-[(benzyl-4 pipérazinyl-1)-3 hydroxy-2 propyl] N-(méthyl-4 benzènesulfonyl)aniline.
 - 5. Acétylamino-4 N-[hydroxy-2 (phényl-4 pipérazinyl-1)-3 propyl] N-méthylsulfonyl aniline.
- 30 6. Procédé de préparation d'un composé selon la Revendication 1 caractérisé en ce que l'on fait réagir une amine de formule générale :



dans laquelle R₄ et R₅ ont les mêmes significations que dans la Revendication 1, avec un composé de formule générale :

dans laquelle R_1 , R_2 et R_3 ont les mêmes significations que dans la Revendication 1.

- 7. Procédé selon la Revendication 6 caractérisé en ce que la réaction s'effectue dans un solvant alcoolique tel que l'éthanol.
 - 8. Nouveau médicament constitué par au moins un composé de formule I ou un de ses sels d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptable.
- 9. Composition pharmaceutique contenant comme principe actif au moins
 un composé de formule I, ou un de ses sels d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptable, en association avec un excipient pharmaceutique.
 - 10. Composition selon la Revendication 9 caractérisée en ce qu'elle se présente sous une forme convenant à l'administration orale ou rectale.
- 20 11. Composition selon la Revendication 9 caractérisée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une solution convenant pour l'administration par injection.
- 12. Méthode de traitement de l'angine de poitrine consistant à administrer au patient qui en ressent le besoin au moins un composé de formule I, ou un de ses sels d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptable.
- 13. Méthode de traitement de l'angine de poitrine consistant à administrer au patient qui en ressent le besoin de 100 à 200 mg par jour d'au moins un composé de formule I, ou d'un de ses sels d'addition d'acide pharmaceutiquement acceptable.



RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

qui selon la règle 45 de la Convention sur le br vet européen est considéré, aux fins de la procédure ultérieure. EP 80 87 0033 comme le rapport de recherche européenne

- 1		DERES COMME PERTINEN		CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CI. ²)
alégone	Cristion du document avec Indepertinentes	cation, en cas de besoin, des parties	Revendica- tion concernée	
	FR - A - 2 353 * Revendication FR - A - 2 390 PHARMA)		1,9-13	C 07 C 143/822 C 07 D 295/12 213/74 A 61 K 31/18 31/395 C 07 D 303/36
	* Pages 1,2 *			
	_	apa aga gas		DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl. ³)
				C 07 C 143/822 C 07 D 295/12 213/74 A 61 K 31/18 31/39
			1	1 0 0
RECH	ERCHE INCOMPLETE			CATEGORIE DES
La divisi conform significa tions. Revendi Revendi Revendi	ion de la recherche estime que la le aux dispositions de la Convention itive sur l'état de la technique ne peu ications ayant fait l'objet de recherche ications ayant fait l'objet de recherche ications n'ayant pas fait l'objet de recherche: Méthode de trai thérapeutique de	tement chirurgical to corps humain ou a la convention sur	e recherche s revendica-	X: particulièrement pertinent A: arrière-plan technologique O: divulgation non-écrite P: document intercalaire T: théorie ou principe à la base de l'invention E: demande faisant interférence D: document cité dans la demande L: document cité pour d'autres raisons
La divisi conform significations. Revendi Revendi Revendi Raison p	ion de la recherche estime que la le aux dispositions de la Convention live sur l'état de la technique ne peu ications ayant fait l'objet de recherche ications ayant fait l'objet de recherche ications n'ayant pas fait l'objet de recherche: Méthode de trait thérapeutique de (Art, 52(4) de	tement chirurgical tement chirurgical tement chirurgical tement chirurgical tement chirurgical to corps humain ou a la convention sur	e recherche s revendica-	X: particulièrement pertinent A: arrière-plan technologique O: divulgation non-écrite P: document intercalaire T: théorie ou principe à la base de l'invention E: demande faisant interférence D: document cité dans la demande L: document cité pour d'autres raisons &: membre de la même temille, document correspondant